

⑪ 日本国特許庁 (JP)  
⑫ 公開特許公報 (A)

⑬ 特許出願公開  
昭56—133028

⑭ Int. Cl.<sup>3</sup>  
B 01 J 20/26  
20/10  
// A 41 B 17/00  
A 61 L 15/00  
C 09 K 17/00

識別記号

庁内整理番号  
7203—4G  
7203—4G  
7149—3B  
6617—4C  
7003—4H

⑮ 公開 昭和56年(1981)10月17日

発明の数 1  
審査請求 未請求

(全 5 頁)

⑯ 吸水剤組成物

⑰ 特 願 昭55—36845  
⑱ 出 願 昭55(1980)3月25日  
⑲ 発 明 者 椿本恒雄  
豊中市新千里北町2丁目10番4号  
⑳ 発 明 者 下村忠生  
豊中市新千里西町2丁目9番11

号  
㉑ 発 明 者 入江好夫  
芦屋市高浜町5番2棟323号  
㉒ 発 明 者 増田善彦  
吹田市中の島町4番10号日本触媒化学工業株式会社川面寮内  
㉓ 出 願 人 日本触媒化学工業株式会社  
大阪市東区高麗橋5丁目1番地  
㉔ 代 理 人 山口剛男

明 細 書

1. 発明の名称

吸水剤組成物

2. 特許請求の範囲

- 架橋構造を有する水膨潤性樹脂(A)粉体と平均粒子径が $0.05\mu$ 以下で且つブルナウアー・エメット・テラー(Brunauer, Emmett, Teller)法により測定された比表面積が約 $50m^2/g$ 以上の疎水性超微粒子状シリカ(B)とからなり、(A)100重量部に対して(B)0.05～5重量部の混合比率であることを特徴とする吸収剤組成物。
- 架橋構造を有する水膨潤性樹脂(A)がデンブソーアクリル酸塩グラフト重合体架橋物、ポリアクリル酸塩架橋物、アクリル酸塩—アクリル酸エステル共重合体架橋物、アクリル酸エステル—酢酸ビニル共重合体架橋物のケン化物、アクリル酸塩—アクリルアミド共重合体架橋物及びポリアクリロニトリル架橋物の

加水分解物からなる群より選ばれた1種又は2種以上である特許請求の範囲才1項の吸水剤組成物。

3. 発明の詳細な説明

本発明は吸水剤組成物に関するものである。さらに詳しくは、粉体状吸水剤として用いる場合に、粉体としての流動性が良好で、吸湿による粘着性に起因する作業性の低下もなく、しかも吸水、保水性にも優れた吸水剤組成物に関するものである。

従来、生理綿や紙おむつ等の衛生材料、農業用保水剤などに水膨潤性樹脂を一構成物として用いる試みがなされている。衛生材料分野に用いられる場合、水膨潤性樹脂はシート状に成形されて用いられることが多い。成形方法としては粉体状の水膨潤性樹脂を2枚の吸収紙の間にはさまこんだのらプレスを行なつて吸収シートとする方法、綿状のバルブと混合する方法、さらには綿状のバルブと水膨潤性樹脂の混合物を吸収紙あるいは不織布

の間にはさみこんだのちプレスを行なつて吸収シートとする方法などがある。また農薬用保水剤として用いる場合は、水膨潤性樹脂粉体を手まきあるいは粉散布機により土質、砂等にまいたのらスコップ、鍬、耕運機等により混合して用いる事が行なわれている。粉体状の水膨潤性樹脂を用いて衛生材料用の吸収シートを成形する場合、定量供給機、混合機、散布装置、乾式抄紙機、ロール型プレス機などを用いて取り扱う場合が多い。この際水膨潤性樹脂は大気中の湿気を吸収して粉体粒子が粘着性をおびるため、粒子どうしが粘着して粉体の一部又は全部が塊状となつて流動性を失なつたり、使用する機械の進面や接触部に付着するなどのトラブルが生じやすい。また農薬用保水剤として使用する場合にも、土質や砂と混合する時に水膨潤性樹脂が各機械に付着したり、土質などの水分をすぐ吸収して分散混合する前に塊状となる傾向がある。このような吸湿による粒子どうしや機械等への粘着を防止する方法がいくつか考えられている。このような方法の一つとして水

- 3 -

という。)により測定された比表面積が約  $50 \text{ m}^2/\text{g}$  以上の疎水性超微粒子状シリカ(B)とからなり、(A) 100重量部に対して(B) 0.05~5重量部の混合比率であることを特徴とするものである。

本発明において使用される架橋構造を有する水膨潤性樹脂(A)は、共有結合又はイオン結合等により分子間に架橋構造を有している合成又は半合成の高分子である。このような架橋構造を有する水膨潤性樹脂(A)としては、デンプン-アクリル酸塩グラフト重合体架橋物、ポリアクリル酸塩架橋物、アクリル酸塩-アクリル酸エステル共重合体架橋物、アクリル酸エステル-酢酸ビニル共重合体架橋物のケン化物、アクリル酸塩-アクリルアミド共重合体架橋物及びポリアクリロニトリル架橋物の加水分解物などからなる群より選ばれた1種又は2種以上が好ましい。

これらの共重合体架橋物あるいは共重合体架橋物の加水分解物は、公知の方法により得られたものや市販のものを用いることができる。

このような架橋構造を有する水膨潤性樹脂(A)の

- 5 -

膨潤性樹脂の粉体の表面を疎水性物で覆う表面処理を施すことにより吸湿性そのものを少なくして粉体の流動性を保つ方法が提案されているが、この様な方法では吸水剤として使用した時に吸水率が著しく小さくなつてしまう。また、粉体の流動性を保つために粉体を顆粒状に成型したり、あるいは分散して微粉状のものを取りのぞく方法では、複雑な工程を必要とし、しかも微粉状のものを取りのぞく場合には歩留まりが悪くなる。

本発明者らは、従来知られている水膨潤性樹脂の有している上記の如き問題を解決すべく鋭意研究を重ねた結果、架橋構造を有する水膨潤性樹脂粉体と特定の疎水性超微粒子状シリカとを特定比率で混合して得られる吸水剤組成物が、上記の如き問題点を解決し、しかもすぐれた吸水能を有する事を見出して本発明を完成するに至つた。

即ち本発明の吸水剤組成物は、架橋構造を有する水膨潤性樹脂(A)粉体と平均粒子径が  $0.05 \mu$  以下で且つブルナウアー・エメット・テラー (Brunauer, Emmett, Teller) 法(以下、BET法

- 4 -

粉体としては、粒子径が通常  $10 \text{ メツシュ}$  以下のものが用いられる。粉体の方法及び装置としては、従来公知の方法及び装置を適宜用いることができる。

本発明に用いられる疎水性超微粒子状シリカ(B)は、表面のシラノール基をジメチルジクロルシラン等と反応させてアルキル基を導入して疎水化された、平均粒子径が  $0.05 \mu$  以下で且つBET法による比表面積が約  $50 \text{ m}^2/\text{g}$  以上のものである。

平均粒子径が  $0.05 \mu$  を超えたりBET法による比表面積が  $50 \text{ m}^2/\text{g}$  未満の時には、得られる吸水剤組成物の吸湿条件下での流動性の保持が不十分となる。

架橋構造を有する水膨潤性樹脂(A)粉体と疎水性超微粒子状シリカ(B)との混合比率は、疎水性超微粒子状シリカ(B) 0.05~5重量部、好ましくは0.1~2重量部の比率である。疎水性超微粒子状シリカ(B)の量が  $0.05$  重量部未満のときは、十分な効果が見られない。また5重量部を超えるとときには、

- 6 -

添加量に見合った効果が得られないだけでなく、微生物の発生や吸水速度の低下が起こる。

架橋構造を有する水膨潤性樹脂(A)粉体と疎水性微粒子状シリカ(B)とを混合するには、公知の方法及び装置を用いることができるが、混合するに従って流動性が向上するため比較的短時間に充分混合を行うことができる。

このようにして得られた本発明の吸水剤組成物は、架橋構造を有する水膨潤性樹脂(A)粉体の粒子表面に疎水性微粒子状シリカ(B)が均一に、しかも比較的少ない量付着しており、そのため吸湿条件下に放置しても、吸湿はするが粒子どうしや機械等への粘着はほとんどない。

本発明の吸水剤組成物を衛生材料用の吸収剤として用いると、吸収シート作成時に吸湿による粘着のための作業性の低下がなく、定着散布が容易となる。しかも、水膨潤性樹脂(A)粉体と疎水性微粒子状シリカ(B)との特定の組み合わせにより、水性物質と接した時に“ままと”になるのを防止して初期吸収性が向上する利点も有している。また、

- 7 -

R-972<sup>®</sup> (日本アエロジル製、疎水性シリカ、平均粒子径0.016 $\mu$ 、BET法による比表面積120 $\pm$ 30m<sup>2</sup>/g) 3gとを車上型ニーダーで5分間混合して吸水剤組成物(II)を調製した。なお吸水剤組成物(II)の粒度分布は次の通りであつた。

48メッシュ以上	22.2重量%
48～100	30.5 "
100～200	27.7 "
200メッシュ以下	19.6 "

吸水剤組成物(II) 5gを径が10mmのステンレス製円筒状容器の底面に均一にひろげ、20℃、相対湿度65%の条件下に静置して流動性及びステンレスに対する粘着性を調べた。この結果を才1表に示した。また、調製後の吸水剤組成物(II) 0.2gを不織布製のティーバッグ式袋(40mm×150mm)に均一に入れ、0.9重量%食塩水に浸し、3分後及び5分後の重量をそれぞれ測定した。ティーバッグ式袋のみを浸した場合の吸収重量をブランクとし、次式に従

- 9 -

って吸水剤組成物の膨潤倍率を求めた。この結果を才1表に示した。

本発明の吸水剤組成物に対して特開昭52-

59086号発明はポリアクリル酸ナトリウムやザンサンガムの様な非架橋の水溶性高分子物質を、水溶性高分子物質に対して10～200重量% (実施例では100重量%) という多量の無機系微粒子物中に分散させて吸収能を向上させることを目的としたものであり、従つて、架橋構造を有する水膨潤性樹脂(A)粉体と比較的少量の疎水性微粒子状シリカ(B)とを組み合わせることにより吸水剤組成物の流動性及び粘着性を改良した本発明とは、本質的に異なるものである。

以下、実施例により本発明を更に詳細に説明するが、本発明の範囲がこれらの実施例により限定されるものではない。

#### 実施例 1

市販のデンプン-アクリル酸ナトリウムグラフト重合体架橋物粉体(「サンウエットI 4-300」三洋化成工業社製) 1000gと「アエロジル(AEROSIL)

- 8 -

つて吸水剤組成物の膨潤倍率を求めた。この結果を才1表に示した。

$$\text{膨潤倍率} = \frac{\text{吸収後の重量(g)} - \text{ブランク(g)}}{\text{吸水剤組成物の重量(g)}}$$

なお、比較のため「アエロジル(AEROSIL) R-972<sup>®</sup>」を添加しないデンプン-アクリル酸ナトリウムグラフト重合体架橋物粉体のみを比較吸水剤(II)として粉体の流動性、粘着性、及び膨潤倍率を測定して才1表に示した。才1表に示した如く吸水剤組成物(II)は吸湿条件下に於ても流動性を長時間保持し、金属面に対する付着もほとんどなかった。また吸水剤組成物(II)を吸湿した砂と混合しても塊状とならず、均一に混合できた。比較吸水剤(II)を同様に吸湿した砂と混合すると、塊状となる部分が生じ、分散性が悪かつた。

#### 実施例 2

アクリル酸ナトリウム65.8g、アクリル酸21.6g、グリセリン0.7g、過硫酸アンモン0.05g、亜硫酸水素ナトリウム0.05g、ポリオキシエチレンノニルフエニルエーテル1g及び

水132gからなる混合物を40℃に加熱して静置状態で水溶液重合を行なつた。得られた含水ゲルを細かく細断し、200℃で乾燥し、粉砕してポリアクリル酸部分ナトリウム塩架橋物の粉体を得た。このポリアクリル酸部分ナトリウム塩架橋物粉体1000gと「QUSO MR50」(フィラデルフィアクオーツ社製、疎水性沈着シリカ、平均粒子径0.015 $\mu$ 、BET法による比表面積150m<sup>2</sup>/g)7gとを、実施例1と同じ方法により混合して吸水剤組成物(2)とした。なお、吸水剤組成物(2)の粒度分布は次の通りであつた。

48メッシュ以上	8.6 重量%
48～100	35.6 "
100～200	32.7 "
200メッシュ以下	23.1 "

吸水剤組成物(2)を用い、実施例1と同様に粉体の流動性、粘着性及び膨潤倍率を測定し、才1段に示した。

なお、比較のため「QUSO MR50」を添用し

- 11 -

このようにして得られた自己架橋型アクリル酸ナトリウム塩重合体の粉体1000gと「アエロジル(AEROSIL)017」(日本アエロジル有限、疎水性シリカ、平均粒子径0.018 $\mu$ 、BET法による比表面積110±30m<sup>2</sup>/g)10gとを、実施例1と同様に混合し、吸水剤組成物(3)とした。なお、吸水剤組成物(3)の粒度分布は次の通りであつた。

48メッシュ以上	2.4 重量%
48～100	19.1 "
100～200	24.8 "
200メッシュ以下	53.7 "

この吸水剤組成物(3)を用いて実施例1と同様に粉体の流動性、粘着性及び膨潤倍率を測定し、結果を才1段に示した。才1段に示したごとく、吸水剤組成物(3)は吸湿条件下でも良好な流動性の保持を示した。また、「アエロジル(AEROSIL)017」を添加しないで、自己架橋型アクリル酸ナトリウム塩重合体の粉体のみを比較吸水剤(3)と

- 13 -

ないでポリアクリル酸部分ナトリウム塩架橋物粉体のみを比較吸水剤(3)として同様の性能測定を行ない、結果を才1段に示した。才1段に示した如く、吸水剤組成物(3)は吸湿条件下でも粉体としての流動性を長期間保持し、容器内に対する付着がほとんどなかつた。また、吸水剤組成物(2)を吸湿した粉と混合しても塊状とならず、均一に混合できた。比較吸水剤(3)を同様に吸湿した粉と混合すると、塊状となる部分が生じ、分散性が悪かつた。

#### 実施例 3

内容例1とのセパラブルフラスコにノルマルヘキサン300ml、アクリル酸ナトリウム75モル%とアクリル酸25モル%とからなるアクリル酸塩系単体の水溶液100g(モノマー濃度40重量%)、ソルビタンモノステアレート2g及び過硫酸アンモン0.05gを入れ、混合して均相懸濁させたのち溶液容器内で攪拌しながら62℃に加熱し、単相重合を行なつた。6時間後、生成した懸濁液をろ過し、ノルマルヘキサンで洗浄したのち成圧乾燥した。

- 12 -

し、同様に性能測定を行なうと、粉体としての流動性の保持が悪く、ステンレス容器への付着も多かつた。

#### 実施例 4

アクリル酸ナトリウム70.5g、アクリル酸18g、ペンタエリスリトールトリアクリレート0.2g、過硫酸アンモン0.05g、亜硫酸ナトリウム0.05g、ポリオキシエチレンソルビタンモノラウレート1g及び水132gからなる混合物を40℃に加熱して静置状態で水溶液重合を行なつた。得られた含水ゲルを細かく細断し、200℃で乾燥し、粉砕してポリアクリル酸部分ナトリウム塩架橋物粉体を得た。このポリアクリル酸部分ナトリウム塩架橋物粉体1000gと「アエロジル(AEROSIL)R972」5gとを実施例1と同様に混合し、吸水剤組成物(4)とした。吸水剤組成物(4)の粒度分布は次の通りであつた。

第 1 表

48メッシュ以上	22.3 重量%
48～100	34.7 "
100～200	31.7 "
200メッシュ以下	11.3 "

吸水剤組成物(4)を用い、実施例1と同様にして粉体の流動性、粘着性及び膨潤倍率を測定し、結果を才1段に示した。才1段に示したごとく、吸水剤組成物(4)は良好な流動性の保持を示した。また、比較のため「アエロジル(AEROSIL)R972」を添加しないで、ポリアクリル酸部分ナトリウム塩架橋物粉体のみを比較吸水剤(4)として、同様に流動性、粘着性及び膨潤倍率を測定したところ、粉体の流動性の低下が早かつた。

粉体の流動性及び粘着性  
(20℃、65%RH)(注1)0.9重量%食塩水  
浸漬による膨潤倍率

	粉体の流動性及び粘着性 (20℃、65%RH)(注1)			0.9重量%食塩水 浸漬による膨潤倍率	
	2時間後	20時間後	4日後	3分後 (直観倍)	5分後 (直観倍)
吸水剤組成物(1)	◎	◎	○	3.0	3.5
比較吸水剤(1)	○	△	×	2.5	3.2
吸水剤組成物(2)	◎	◎	○	4.0	4.2
比較吸水剤(2)	△	×	×	3.7	4.2
吸水剤組成物(3)	◎	○	○	2.6	3.2
比較吸水剤(3)	△	×	×	2.3	3.1
吸水剤組成物(4)	◎	◎	○	4.4	4.4
比較吸水剤(4)	△	△	×	4.2	4.4

(注1) 粉体の流動性及び粘着性の評価

- ◎流動性良好、ステンレス容器への付着なし
- 最良塊状、ステンレス容器へ僅かに付着
- △塊状となり、ステンレス容器に少量付着
- ×塊状となり、ステンレス容器に全面付着

特許出願人 日本触媒化学工業株式会社  
代理人 山口 明 明

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

6a

(11)Publication number : 56-133028  
(43)Date of publication of application : 17.10.1981

(51)Int.Cl. B01J 20/26  
B01J 20/10  
// A41B 17/00  
A61L 15/00  
C09K 17/00

(21)Application number : 55-036845 (71)Applicant : NIPPON SHOKUBAI KAGAKU KOGYO CO LTD  
(22)Date of filing : 25.03.1980 (72)Inventor : TSUBAKIMOTO TSUNEO  
SHIMOMURA TADAO  
IRIE YOSHIO  
MASUDA YOSHIHIKO

(54) COMPOSITION OF WATER ABSORBENT

(57)Abstract:  
PURPOSE: To provide the titled composition excellent in workability in preparing a sheet and excellent in water-absorbing ability by a method wherein a water-growth resin powder of a cross-linked structure is mixed with a specified hydrophobic, extremely fine particulate silica at a specified ratio.  
CONSTITUTION: The water absorbent is the mixture of (A): the water-growth resin of the cross-linked structure such as a cross-linked material of starch-acrylate graft polymer or the like and (B): the hydrophobic, extremely fine particulate silica having an average particle size of not larger than 0.05μ and a specific surface area of not smaller than about 50m2/g (measured by Brunauer-Emmett-Teller, equation method), the mixing ratio being 100pts.wt. of the resin to 0.05W5pts.wt. of the silica. The water absorbent can be used for preparing water-absorbing sheets without occurrence of reduction in the workability due to sticking phenomenon arising from the absorption of moisture, can be scattered in a predetermined amount and has an excellent water-absorbing ability.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]  
[Date of sending the examiner's decision of rejection]  
[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]  
[Date of final disposal for application]  
[Patent number]  
[Date of registration]  
[Number of appeal against examiner's decision of rejection]  
[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]  
[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office